(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平4-288309

(43)公開日 平成4年(1992)10月13日

(51) Int.Cl.5

識別記号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

C 0 8 F 210/10

MJL

9053-4J

審査請求 未請求 請求項の数8(全 12 頁)

(21)出願番号

特願平3-108855

(22)出顧日

平成3年(1991)4月13日

(31) 優先権主張番号 特願平2-101029

(32)優先日

平2 (1990) 4月16日

(33)優先権主張国

日本(JP)

(31) 優先権主張番号 特願平2-336364 (32)優先日

平2 (1990)11月29日

(33)優先権主張国

日本(JP)

(71)出願人 000000941

鐘淵化学工業株式会社

大阪府大阪市北区中之島3丁目2番4号

(72)発明者 野田 浩二

神戸市垂水区小束山6丁目11-21

(72)発明者 藤沢 博

神戸市垂水区塩屋町6丁目31-17

(72)発明者 米沢 和弥

神戸市垂水区つつじが丘5丁目12-11

(74)代理人 弁理士 細田 芳徳

(54) 【発明の名称】 不飽和基を有するイソプチレン系重合体及びその製造法

(57)【要約】

【構成】本発明は、1分子当り平均して1個を超える一 般式(1)で表わされる単位を有する不飽和基を有する イソプチレン系重合体および該イソプチレン系重合体の 製造法である。

【効果】本発明の重合体は不飽和基を有する新規なイソ プチレン系重合体であり、安価に容易に得ることができ る。また、本発明の重合体は製造時に共役ジエンを用い る必要がないので、主鎖中に1,4-付加によるオレフ ィン基が存在しない重合体とすることができ、高い耐候 性等が期待できる。本発明のイソプチレン系重合体の製 造法では、簡便に1分子に平均して1個を超える不飽和 基を導入することができる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 1分子当り平均して1個を超える一般式(1):

(化1)

[式中、 R^1 、 R^2 及び R^3 は、同一又は異なって水素原子又は炭素数 $1\sim8$ のアルキル基を示す。R 及びR は、水素原子、メチル基又はエチル基を示す。Qは炭素数 $1\sim30$ の2 価の有機基を示す。]で表わされる単位を有することを特徴とする、不飽和基を有するイソプチレン系重合体。

【化2】

〔式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^3 、 R^n 及びQは前記に同じ。〕で表わされる単位を重合体の末端に有する請求 30 項1記載のイソプチレン系重合体。

【請求項3】 主鎖中に実質的に不飽和結合を有しない ことを特徴とする請求項1または2記載の重合体。

【請求項4】 イソプチレンを含有するカチオン重合性 モノマーと非共役ジエンとをルイス酸の存在下に重合さ せることを特徴とする不飽和基を有するイソプチレン系 重合体の製造法。

【請求項5】 非共役ジエンが一般式(3) 【化3】

$$R' R' R' R' R' C = C - (Q) - C = C$$
 (3)

〔式中、 R^1 、 R^2 及び R^3 は、同一又は異なって水素原子又は炭素数 $1\sim8$ のアルキル基を示す。 R^7 、 R^8 及び R^9 は、同一又は異なって水素原子、メチル基又はエチル基を示す。Qは炭素数 $1\sim30$ の2価の有機基を示す。〕で表わされる化合物であることを特徴とする簡求項4 配載の製造法。

【請求項6】 重合反応系内にルイス酸と共に、開始剤 50

兼連鎖移動剤である一般式(2):

【化4】

$$R^{\bullet} - \stackrel{R^{\bullet}}{\leftarrow} X \tag{2}$$

〔式中、Xはハロゲン原子、RCOO-基(Rは1価の有機基、以下同じ)又はRO-基を示す。R⁶ は多価芳香環基又は置換もしくは非置換の多価脂肪族炭化水素基10 を示す。R¹ 及びR⁵ は、同一又は異なって水素原子又は置換もしくは非置換の1価の炭化水素基を示す。但しR⁶ が多価脂肪族炭化水素基の場合には、R⁴ 及びR⁵ は同時に水素原子ではない。〕で表わされる基を有する有機化合物を更に存在させる請求項4記載の製造法。

【請求項7】 イソプチレンを含有するカチオン重合性 モノマーをルイス酸の存在下に重合させた後、さらに非 共役ジエンと反応させることを特徴とする不飽和基を有 するイソプチレン系重合体の製造法。

【請求項8】 イソプチレンを含有するカチオン重合性 7 モノマーをルイス酸の存在下に重合させる際、開始剤兼 連鎖移動剤である一般式(2):

【化5】

〔式中、R⁴、R⁵、R⁶及びXは前記に同じ。〕で表わされる基を有する有機化合物を用いる請求項7記載の 製造法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、不飽和基を有するイソ プチレン系重合体及びその製造法に関する。

[0002]

【従来の技術・発明が解決しようとする課題】1分子当り平均して1個を超える不飽和基を有するイソプチレン系重合体は、架橋硬化させゴム状硬化物を生成させることができる。また、この重合体はUSP4,904,732、特開昭63-6041号公報に開示されているように架橋40性珪素基を導入し、湿分硬化性の重合体にすることができる。1分子当り平均して1個を超える不飽和基を有するイソプチレン系重合体は、USP3,644,315、USP4,524,187に開示されているが、この重合体はイソプチレンと共役二重結合を有する化合物を共重合させて得られるものであり、主鎖中に二重結合を有しており、耐候性や耐薬品性および反応性に劣る重合体である。

【0003】また、USP 4,316,973、USP 4,758,6 31および特開昭63-105005号公報には分子鎖末 端に不飽和基を有する重合体が開示されている。USP 4,316,973等に開示されている重合体は1,4-ビス

(α-クロロイソプロピル) ベンゼン (以下「p-DC C」と記す)を開始剤兼連鎖移動剤とし、且つBC1s を触媒としてイソプチレンをカチオン重合させるイニフ ァー法によって得られる末端に塩素原子を有する重合体 をさらに反応させて得られる。特開昭63-10500 5号公報に開示されている重合体は、イニファー法で得 られる重合直後あるいは精製後の両末端に塩素原子を有 するイソプチレン系ポリマーをアリルトリメチルシラン と反応させることにより両末端にアリル基を有するポリ マーとして得られる。しかし、USP 4,316,973、特開 昭63-105005号公報等に開示されている重合体 は複数の工程が必要であったり、高価な原料が必要であ

【0004】本発明の目的は、不飽和基を有する新規な イソプチレン系重合体、及び該イソプチレン系重合体を 低コストで、しかも簡便に製造し得る方法を提供するこ とにある。

[0005]

【課題を解決するための手段】即ち、本発明は、(1) 1分子当り平均して1個を超える一般式(1): 【化6】

$$\begin{array}{c}
R' & R'' \\
C & C & C & C & C \\
C & C & C & C & C
\end{array}$$
(1)

〔式中、R¹、R²及びR³は、同一又は異なって水素 原子又は炭素数1~8のアルキル基を示す。R 及びR 30 "は、水素原子、メチル基又はエチル基を示す。Qは炭 素数1~30の2価の有機基を示す。〕で表わされる単 位を有することを特徴とする、不飽和基を有するイソブ チレン系重合体、(2) イソプチレンを含有するカチ オン重合性モノマーと非共役ジエンとをルイス酸の存在 下に重合させることを特徴とする不飽和基を有するイソ プチレン系重合体の製造法、および(3) イソプチレ ンを含有するカチオン重合性モノマーをルイス酸の存在 下に重合させた後、さらに非共役ジエンと反応させるこ の製造法に関する。

【0006】一般式(1)に関して、R1、R2及びR 3 における炭素数1~8のアルキル基としては、直鎖 状、分枝状のいずれでもよく、例えばメチル基、エチル 基、n-プロピル基、イソプロピル基、n-プチル基、 sec-ブチル基等が挙げられ、好ましくはメチル基で ある。また、R1、R2及びR3としては水素原子が最 も好ましい。一般式 (1) に関して、R' 及びR" はそ れぞれ水素原子、メチル基又はエチル基を表わすが、好 炭素数1~30の2価の有機基であり、好ましくは直鎖 状又は分枝状のアルキレン基が挙げられ、ヘキセン等が 例示される。

【0007】本発明の不飽和基を有するイソプチレン系 重合体は、少なくとも前記一般式(1)で表わされる単 位を有することを特徴とする重合体であり、イソプチレ ンモノマー単位を主体とする数平均分子量は通常 500~ 500,000 、好ましくは 1,000~50,000の重合体であっ て、1分子当り平均して1個を超える、好ましくは1. 05個以上、更に好ましくは1.1個以上10個以下、 特に好ましくは1.1個以上5個以下の前記一般式 (1) で表わされる単位を有するものである。一般式 (1) で表される単位は重合体の末端に存在することが 好ましい。また、本発明の重合体の主鎖中には実質的に 不飽和結合が存在しないのが、耐候性等の面から好まし

【0008】本発明の不飽和基を有するイソプチレン系 重合体の製造法には、次の二種の方法がある。

製造法①

20 イソプチレンを含有するカチオン重合性モノマーと非共 役ジエンとをルイス酸の存在下に重合させる方法。

鄭浩法(2)

イソプチレンを含有するカチオン重合性モノマーをルイ ス酸の存在下に重合させた後、さらに非共役ジエンと反 応させる方法。

【0009】本明細書において、イソプチレンを含有す るカチオン重合性モノマーとは、イソプチレンのみから なるモノマーに限定されるものではなく、イソプチレン の50重量%(以下単に「%」と記す)以下をイソプチ レンと共重合し得るカチオン重合性モノマーで置換した モノマーを意味する。イソプチレンと共重合し得るカチ オン重合性モノマーとしては、例えば炭素数3~12の オレフィン類、共役ジエン類、ピニルエーテル類、芳香 族ビニル化合物類、ビニルシラン類等が挙げられる。こ れらの中でも炭素数3~12のオレフィン類及び共役ジ エン類等が好ましいが、耐候性等が問題となる場合、共 役ジエン以外のオレフィンが好ましい。

【0010】前記イソプチレンと共重合し得るカチオン 重合性モノマーの具体例としては、例えばプロピレン、 とを特徴とする不飽和基を有するイソプチレン系重合体 40 1-プテン、2-プテン、2-メチル-1-プテン、3 -メチル-2-プテン、ペンテン、4-メチル-1-ペ ンテン、ヘキセン、ピニルシクロヘキサン、プタジエ ン、イソプレン、シクロペンタジエン、メチルビニルエ ーテル、エチルピニルエーテル、イソプチルピニルエー テル、スチレン、αーメチルスチレン、ジメチルスチレ ン、モノクロロスチレン、ジクロロスチレン、β - L'ネ ン、インデン、ピニルトリクロロシラン、ピニルメチル ジクロロシラン、ピニルジメチルクロロシラン、ピニル ジメチルメトキシシラン、ピニルトリメチルシラン、ジ ましくは水素原子である。一般式 (1) に関して、Qは 50 ピニルジクロロシラン、ジピニルジメトキシシラン、ジ

ビニルジメチルシラン、1,3-ジビニル-1,1,3,3-テトラメチルジシロキサン、トリビニルメチルシラン、テトラビニルシラン、アーメタクリロイルオキシプロピルトリメトキシシラン、アーメタクリロイルオキシプロピルメチルジメトキシシラン等が挙げられる。これらの中で、例えばプロピレン、1-ブテン、2-ブテン、スチレン、ブタジエン、イソプレン、シクロペンタジエン等が好適である。これらイソプチレンと共重合し得るカチオン重合性モノマーは、1種単独でイソプチレンと併用してもよいし、2種以上で併用してもよい。【0011】本発明に用いる非共役ジエンとは、一般式(3)

[化7]

〔式中、R¹、R²及びR³は、同一又は異なって水素 原子又は炭素数1~8のアルキル基を示す。R'、R® 及びR⁹ は、同一又は異なって水素原子、メチル基又は 20 エチル基を示す。Qは炭素数1~30の2価の有機基を 示す。〕で表わされる化合物を意味する。本発明では、 前記一般式(3)に該当する限り従来公知のものを広く 使用でき、例えば1, 4-ペンタジエン、1, 5-ヘキ サジエン、1,6-ヘプタジエン、1,7-オクタジエ ン、1、8-ノナジエン、1、9-デカジエン、1、1 9-ドデカジエン、2-メチル-2, 7-オクタジエ ン、2, 6 - ジメチル - 1, 5 - ペプタジエン、1, 5,9-デカトリエン等が挙げられる。これらの中で も、得られる重合体の官能基の活性の点から、 α , ω - 30 ジエンである、1,4-ペンタジエン、1,5-ヘキサ ジエン、1,6-ヘプタジエン、1,7-オクタジエ ン、1,8-ノナジエン、1,9-デカジエン、1,1 9-ドデカジエン等が好ましい。

【0013】本発明の製造法においては、製造法①、製造法②のいずれにおいても、更に重合反応系内に開始剤を存在させるのが好ましい。かかる開始剤としては、通常系中に微量残存する水分等のプロトン源が有効に利用できる他、例えば、開始剤兼連鎖移動剤が好適に使用できる。本発明に利用できる開始剤兼連鎖移動剤としては、例えば一般式(2)

[化8]

$$R' - C - X$$
 (2)

〔式中、Xはハロゲン原子、RCOO-基(Rは1価の有機基、以下同じ)又はRO-基を示す。R⁵ は多価芳香環基又は置換もしくは非置換の多価脂肪族炭化水素基を示す。R⁴ 及びR⁵ は、同一又は異なって水素原子又は置換もしくは非置換の1価の炭化水素基を示す。但しR⁶ が多価脂肪族炭化水素基の場合には、R⁴ 及びR⁵ は同時に水素原子ではない。〕で表わされる基を有する有機化合物が挙げられる。

【0014】かかる有機化合物の具体例としては、例えば、一般式(4):

$$AYn$$
 (4)

〔式中、Aは1~4個の芳香環を有する基を示す。Yは一般式(5):

[化9]

BZm

(式中、 R^{10} 及び R^{11} は、同一又は異なって水素原子又は炭素数 $1\sim 2001$ 価の炭化水素基を示す。 Xはハロゲン原子、RCOO-基又はRO-基を示す。) で示される芳香環に結合した基を示す。 nは $1\sim 6$ の整数を示す。〕 で表わされる化合物、一般式(6):

(6)

反応試剤として使用される成分であり、MX'。(Mは 会属原子、X'はハロゲン原子)で表わされるもの、例 3 級炭素原子に結合したハロゲン原子、RCOO-基 スぱ $AlCl_1$ 、 $SnCl_4$ 、 $TiCl_4$ 、 VCl_5 、 Fe Cl_3 、 BF_3 等及びE t_2 $AlCl_3$ E t $AlCl_4$ と t かされる化合物及び α -ハロスチレン単位を有するオリ 12 等の有機アルミニウム化合物等が挙げられるが、これらに限定されるものでは れらに限定されるものではない。これらのルイス酸のう ち、 $SnCl_4$ 、 $TiCl_4$ 、 Et_2 $AlCl_5$ E t AlCl_6 を と t と t と t と t AlCl_7 E t AlCl_8 と t と t と t と t を t の t の t と t を t の

【0015】一般式(4)で表わされる化合物における 1~4個の芳香環を有する基であるAは、縮合反応により形成されたものでもよく、非縮合系のものでもよい。このような芳香環を有する基の具体例としては、例えば 1~6価のフェニル基、ピフェニル基、ナフタレン基、アントラセン基、フェナンスレン基、ピレン基、Ph-50 (CH2) 1-Ph基(Phはフェニル基、1は1~1

0の整数)等が挙げられ、これらの芳香環を有する基は 炭素数1~20の直鎖及び(又は)分枝の脂肪族炭化水 素基や、水酸基、エーテル基、ビニル基等の官能基を有 する基で置換されていてもよい。一方、一般式(6)で 表わされる化合物における Z は、第3級炭素原子に結合 したF、C1、Br、Iの如きハロゲン原子、RCOO -基又はRO-基であり、一般式(6)におけるBは炭 素数4~40の炭化水素基であり、好ましくは脂肪族炭 化水素基であり、この炭素数が4未満になるとハロゲン 原子、RCOO-基又はRO-基の結合する炭素が第3 級炭素原子でなくなり、重合が進みにくくなって使用するのに適さなくなる。

【0016】開始剤兼連鎖移動剤として用いることができるα-ハロスチレン単位を有するオリゴマーとして*

*は、例えばα-クロロスチレンのオリゴマーや、α-クロロスチレンとこれと共重合し得る単量体とを共重合させたオリゴマー等が挙げられる。本発明の製造法において、一般式(2)で表わされる結合状態のハロゲン原子、RCOO-基、又はRO-基を2個以上有する化合物、又は一般式(2)で表される結合状態のハロゲン原子、RCOO-基又はRO-基と他の反応性官能基とを有する化合物を開始剤兼連鎖移動剤として用いると、生成重合体の官能化度を高くできるので非常に有効であ

【0017】前記開始剤兼連鎖移動剤の具体例としては、例えば 【化10】

α-クロロスチレンのオリゴマーのようなハロゲン原子 含有有機化合物又はRCOO-基含有有機化合物が挙げ られるが、これらに限定されるものではない。これら化 合物の中で好ましいものとしては、 【化11】

9

のような安定な炭素陽イオンを生成し易い

-C (CHs) 2 Cl又は-C (CHs) 2 Brを有す

るハロゲン原子含有有機化合物や、

【化12】

のようなCH。COO-基含有有機化合物や、 【化13】

のようなCH₂ O-基含有有機化合物等が挙げられる。 【0018】これらの化合物は、開始剤兼連鎖移動剤と して使用される成分であり、本発明では、1種又は2種 以上混合して用いられる。また、これらの化合物の使用 量又は残存水分量を調節することにより、得られるポリ マーの分子量をコントロールすることができる。本発明 では、前記の化合物を、通常イソプチレンを含有するカ チオン重合性モノマーに対して、0.01~20%程 度、好ましくは0.1~10%程度の割合で使用するの

【0019】本発明において、製造法①では重合溶媒と して、また製造法②では重合および反応溶媒として、例 えば脂肪族炭化水素、ハロゲン化炭化水素等の炭化水素

好ましく、塩素原子を有する塩素化炭化水素がより好ま しい。かかる脂肪族炭化水素の具体例としては、ペンタ ン、ヘキサン等を、またハロゲン化炭化水素の具体例と しては、クロロメタン、クロロエタン、塩化メチレン、 1. 1-ジクロロエタン、クロロホルム、1, 2-ジク ロロエタン等を例示できる。これらは、1種単独で、又 は2種以上混合して使用される。 更には少量の他の溶 30 媒、例えば酢酸エチル等の酢酸エステルや、ニトロエタ ン等のニトロ基を有する有機化合物を併用してもよい。

【0020】本発明の製造法を実施するに際しては、特 に制限がなく、従来の重合方法を広く適用できる。例え ば製造法①では、1つの容器に重合溶媒、モノマー、非 共役ジエン、触媒、必要に応じて開始剤兼連鎖移動剤等 を順次仕込んでいくパッチ法でもよいし、重合溶媒、モ ノマー、非共役ジエン、触媒、必要に応じて開始剤兼連 鎖移動剤等をある系内に連続的に仕込みながら反応さ せ、更に取出される連続法でもよい。製造法②において も同様であり、重合においてはバッチ法でもよく、連続 法でもよいが、非共役ジエンは重合後に添加して反応さ せる点で異なる。

【0021】本発明の製造法において、製造法①及び製 造法②のいずれにおいても重合温度としては+10~-80℃程度が好ましく、更に好ましくは0~-40℃程 度とするのがよく、重合時間は、通常0.5~120分 程度、好ましくは1~60分程度である。また重合時の モノマー濃度としては、0.1~8モル/リットル程度 が好ましく、0.5~5モル/リットル程度がより好ま 溶媒等が用いられる。この中でもハロゲン化炭化水素が 50 しい。製造法②において、非共役ジエン追加後の反応時 間としては、10~300分程度が好ましい。

【0022】更に本発明の製造法において、製造法①では前記カチオン重合性モノマーの重合反応の前に重合系中に加える非共役ジエンは、用いるイソプチレンモノマーのモル数に対して0.01~1倍モルを加えて均一になるように撹拌することが好ましい。また、製造法②では重合反応後に加える非共役ジエンは、用いるイソプチレンモノマーのモル数に対して0.01~1倍モルを加えて均一になるように攪拌することが好ましい。本発明の製造法において、製造法①では、後の取り扱い易さかり、多メタノール等のアルコール類の添加により重合反応を停止させるのが好ましく、製造法②では、同様にアルコール類の添加により非共役ジエン追加後の反応を停止させるのが好ましいが、特にこれに限定されるものではなく、従来の慣用手段のいずれも適用でき、また、特に停止反応を改めて行なう必要もない。

【0023】このような製造法①又は製造法②により、イソプチレンモノマー単位を主体とする数平均分子量が500~500,000の重合体であって、1分子当り平均して1個を超える一般式(1)で表わされる単位を有するイソプチレン系重合体が製造される。製造法②によっては一般式(1)で表される単位は分子鎖末端に1個または数個導入されていると推定される。尚、本発明のイソプチレン系重合体は、製造法①又は製造法②のいずれの方法によっても、実質的に同程度の官能基が導入されているが、この点については後述の実施例において示されている。この事実から製造法①によっても一般式(1)で表される単位は分子鎖末端に導入されている可能性がある。

[0024]

【発明の効果】本発明の重合体は不飽和基を有する新規なイソプチレン系重合体であり、安価に容易に得ることができる。また、本発明の重合体は製造時に共役ジエンを用いる必要がないので、主鎖中に1,4-付加によるオレフィン基が存在しない重合体とすることができ、高い耐候性等が期待できる。こうして得られた重合体は、そのまま架橋硬化物の原料として用いられる他、その官能基を水酸基、アミノ基、アルコキシシリル基、ハイドロジェンシリル基等へ変換することができる。また、本発明のイソプチレン系重合体の製造法では、簡便に1分子に平均して1個を超える不飽和基を導入することができる。

[0025]

【実施例】次に実施例を掲げて、本発明をより一層明らかにするが、実施例により本発明は何ら限定されるものではない。

実施例1

100mlの耐圧ガラス製オートクレーブに撹拌用羽根、三方コック及び真空ラインを取付けて、真空ラインで真空に引きながら重合容器を100℃で1時間加熱す 50

14

ることにより乾燥させ、室温まで冷却後三方コックを用いて窒素で常圧に戻した。その後、三方コックの一方から窒素を流しながら、注射器を用いてオートクレープに水素化カルシウム処理により乾燥させた主溶媒である塩化メチレン40mlを導入した。次いで蒸留、精製した1、9ーデカジエン20mmolを添加し、更にトリキュミルクロリド(TCC:前記の化合物A)3mmolを溶解させた塩化メチレン溶液(10ml)を添加した。

1 【0026】次に、酸化パリウムを充填したカラムを通過させることにより脱水したイソプチレンが7g入っているニードルパルプ付耐圧ガラス製液化ガス採取管を三方コックに接続した後、容器本体を-70℃のドライアイス-アセトンバスに浸漬し、重合容器内部を撹拌しながら1時間冷却した。冷却後、真空ラインにより内部を減圧にした後、ニードルパルプを開け、イソプチレンを耐圧ガラス製液化ガス採取管から重合容器に導入した。その後三方コックの一方から窒素を流すことにより常圧に戻し、更に撹拌下に1時間冷却を続け、重合容器内をフ-30℃まで昇温した。

【0027】次に、TiCl。3.2g(10mmol)を注射器を用いて三方コックから添加して重合を開始させ、60分経過した時点で予め0℃以下に冷却しておいたメタノールを添加することにより、反応を完結させた。その後、反応混合物をナス型フラスコに取出し、未反応のイソプチレン、塩化メチレン、1,9ーデカジエン及びメタノールを留去し、残ったポリマーを100mlのnーヘキサンに溶解後、中性になるまでこの溶液の水洗を繰返した。その後、このnーヘキサン溶液を20mlまで濃縮し、300mlのアセトンにこの濃縮溶液を注ぎ込むことによりポリマーを沈澱分離させた。

[0028] このようにして得られたポリマーを再び100mlのnーへキサンに溶解させ、無水硫酸マグネシウムで乾燥させ、濾過し、nーへキサンを減圧留去することにより、イソブチレン系ポリマーを得た。得られたポリマーの収量より収率を算出すると共に、Mn及びMw/MnをGPC法により、また末端構造を「H-NMR(300MHz)法により各構造に帰属するプロトンの共鳴信号の強度を測定、比較することにより求めた。結果を表2に示す。

【0029】 実施例2~7

開始剤兼連鎖移動剤の有無、非共役ジエンの種類や使用 量及び重合触媒を表1に示すように変更した以外は、実 施例1と同様にしてポリマーを製造し、評価した。結果 を表2に併せて示す。

比較例1

非共役ジェンを使用しない以外は、実施例1と同様にしてポリマーを製造して評価した。結果を表2に併せて示す。

50 【表1】

16 '

表 1

	開始荊兼連鎖移動剤		= A 0464	非共役ジェン		
	種類	鼠 (mmol)	重合触媒	種類	量 (mmol)	
実施例I	TCC	3	TiCl.	1, 9ーデカジエン	2 0	
実施例 2	TCC	3	TiCl.	1, 9ーデカジエン	. 10	
実施例 8	TCC	3	TiCl.	1, 9ーデカジエン	5	
実施例 4	TCC	3	SnCl.	1, 9-デカジエン	2 0	
実施例 5	тсс	3	TiCl.	2-メチル-2, 7-オクタジェン	2 0	
実施例 6	_	_	TiCl.	1, 9-デカジエン	2 0	
実施例7	_	_	TiCl.	1,5-ヘキサジエン	2 0	
比較例1	тсс	3	TiCl.	<u>-</u>	-	

【表2】

表 2

	収率	数平均 分子量	分子量 分布	官	能基の	量 ※
	(%)	(Mn)	(Mw/Ma)	-CH=CH ₂ 基	-CH=C(CH:)2 基	-C(CH ₂) ₂ C & 基
実施例 1	8.0	5800	2. 40	4.7	0.1	-
実施例 2	9 5	7800	2, 75	3.6	0.1	_
実施例3	9 5	6700	2.80	2. 4	0.1	-
実施例 4	9 2	6500	2. 60	6. 1	0, 2	_
実施例 5	9 5	5300	2.10	0	4.8	-
実施例 6	9 4	9600	3. 10	4. 2	0.3	-
実施例7	9 0	7600	2. 95	3. 5	0. 2	
比較例1	9 5	5100	3. 05	. 0	0.4.	2. 0

※ ポリマー1分子当りの個数

【0030】 実施例8

100mlの耐圧ガラス製オートクレーブに撹拌用羽根、三方コック及び真空ラインを取付けて、真空ラインで真空に引きながら重合容器を100℃で1時間加熱することにより乾燥させ、室温まで冷却後三方コックを用いて窒素で常圧に戻した。その後、三方コックの一方から窒素を流しながら、注射器を用いてオートクレーブに水素化カルシウム処理により乾燥させた主溶媒である塩 40化メチレン40mlを導入した。次いでトリキュミルクロリド(TCC:前記の化合物A)3mmolを溶解させた塩化メチレン溶液(10ml)を添加した。

【0031】次に、酸化パリウムを充填したカラムを通過させることにより脱水したイソプチレンが7g入っているニードルパルプ付耐圧ガラス製液化ガス採取管を三方コックに接続した後、容器本体を-70℃のドライアイス-アセトンパスに浸漬し、重合容器内部を撹拌しながら1時間冷却した。冷却後、真空ラインにより内部を減圧にした後、ニードルパルプを開け、イソプチレンを50

耐圧ガラス製液化ガス採取管から重合容器に導入した。 その後三方コックの一方から窒素を流すことにより常圧 に戻し、更に撹拌下に1時間冷却を続け、重合容器内を -30℃まで昇温した。

【0032】次に、TiCl。3.2g(10mmol)を注射器を用いて三方コックから添加して重合を開始させ、60分経過した時点で蒸留、精製した1,9ーデカジエン20mmolを添加し、さらに-30℃で60分間、反応を継続した後、予め0℃以下に冷却しておいたメタノールを添加することにより、反応を完結させた。その後、反応混合物をナス型フラスコに取出し、未反応のイソプチレン、塩化メチレン、1,9ーデカジエン及びメタノールを留去し、残ったポリマーを100mlのnーヘキサンに溶解後、中性になるまでこの溶液の水洗を繰返した。その後、このnーヘキサン溶液を20mlまで濃縮し、300mlのアセトンにこの濃縮溶液を注ぎ込むことによりポリマーを沈澱分離させた。

【0033】このようにして得られたポリマーを再び1

00mlのn-ヘキサンに溶解させ、無水硫酸マグネシ ウムで乾燥させ、濾過し、n-ヘキサンを減圧留去する ことにより、イソプチレン系ポリマーを得た。得られた ポリマーの収量より収率を算出すると共に、Mn及びM w/MnをGPC法により、また末端構造を 1H-NM R (300MHz) 法により各構造に帰属するプロトン の共鳴信号の強度を測定、比較することにより求めた。 結果を表4に示す。

[0034] 実施例9~14

開始剤兼連鎖移動剤の有無、非共役ジエンの種類や使用 10 5 mm o 1 を加え、60分間攪拌を続けた。反応の停 量、重合触媒及び反応試剤を表3に示すように変更した 以外は、実施例8と同様にしてポリマーを製造し、評価 した。結果を表4に併せて示す。

*比較例2

非共役ジエンを使用しない以外は、実施例8と同様にし てポリマーを製造して評価した。結果を表4に併せて示

18

【0035】 実施例15

比較例2で得られた単離、精製した第3級クロル末端P IB5gを水素化カルシウム処理により乾燥させた塩化 メチレン40mlに溶解した後、1、9-デカジエン2 0mmolを加え、-30℃にまで冷却し、TiCl4 止、精製、および分析は実施例8と同様に行なった。結 果は表4に併せて示す。

【表3】

麦 3

	開始荊棄連鎖移動荊		重合触媒	非共役ジェン		
	種類	量 (mmol)	及び反応試剤	種 類	量 (mmol)	
実施例8	тсс	3	TiCe.	1, 9-デカジエン	2 0	
実施例9	тсс	3	TiCe.	1, 9-デカジエン	10.	
実施例10	TCC	3	TiCl.	1. 9-デカジエン	5	
実施例11	TCC	3 .	SnCl.	1, 9ーデカジエン	2 0	
実施例12	тсс	3	TiCL.	2-メチルー2、7-オクタジェン	2 0	
実施例13		_	TiCl.	1, 9ーデカジエン	2 0	
実施例14	_	_	TiCl.	1,5-ヘキサジエン	2 0	
比較例 2	тсс	3.	TiCl.	. =	_	
実施例15	тсс	3	TiCl.	1, 9-デカジエン	2 0	

【表4】

	収率	数平均 分子量	分子量	官	能基の	量 ※
	(%)	(Mn)	分布 (Mw/Ma)	-CH=CH ₂ 基	-CH=C(CH ₃)。基	-C(CH2)2C &
実施例 8	9 2	6500	2, 65	4. 1	0, 1	_
実施例 9	9 0	5700	2. 45	3. 4	0. 2	· –
実施例10	9 2	6600	2, 90	2. 5	0.1	_
実施例11	9 5	5600	2, 55	. 4. 6	0.1	-
実施例12	9 0	6500	2. 40	0	4. 2	_
実施例13	9 2	5900	3, 20	4.0	0, 2	_
実施例14	9 5	6700	2, 80	3. 2	0.1	_
比較例 2	9 5	5100	3. 05	0	0.4	2. 0
実施例15	9 9	5200	3. 08	2. 8	0.1	_

※ ポリマー1分子当りの個数

【図面の簡単な説明】

合体のIRスペクトル図である。

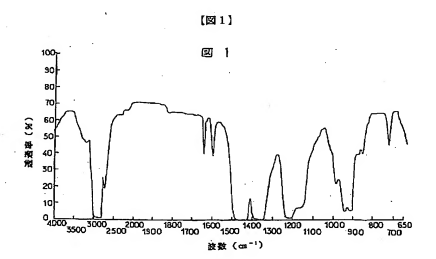
【図1】図1は、実施例1で得られたイソプチレン系重 50 【図2】図2は、実施例1で得られたイソプチレン系重

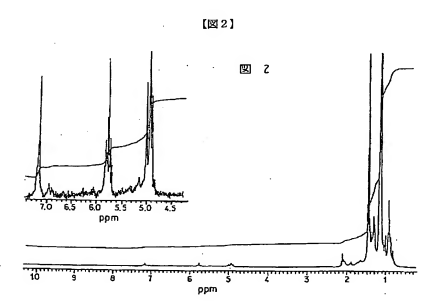
合体の ¹H-NMRスペクトル図(300MHz)である。

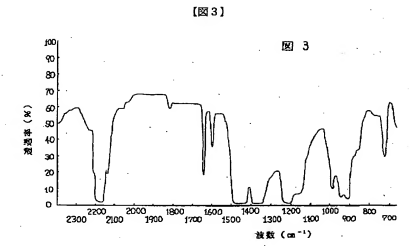
【図3】図3は、実施例8で得られたイソプチレン系重合体のIRスペクトル図である。

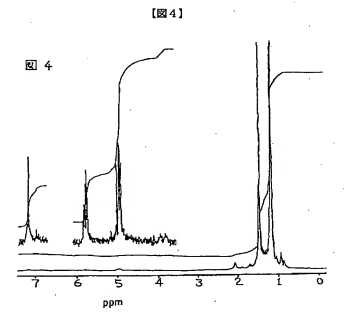
【図4】図4は、実施例8で得られたイソプチレン系重 合体の ¹ H - NMRスペクトル図 (300 MHz) であ

20









(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



<u>. | 1880 | 1887 | 1888 | 1888 | 1888 | 1889 | 1889 | 1889 | 1889 | 1889 | 1889 | 1889 | 1889 | 1889 | 1889 | 1</u>

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 13. März 2003 (13.03.2003)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/020822 A2

23/22

PCT/EP02/09608

C08L 23/20,

(21) Internationales Aktenzeichen:(22) Internationales Anmeldedatum:

(51) Internationale Patentklassifikation7:

28. August 2002 (28.08.2002)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 101 42 285.7 29. August 2001 (29.08.2001) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; Ludwigshafen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): LANGE, Arno [DE/DE]; Oberes Gaistal 3b, 67098 Bad Dürkheim (DE). HÜFFER, Stefan [DE/DE]; Bauernwiesenstrasse 21, 67063 Ludwigshafen (DE). LANG, Gabriele [DE/DE]; Eichendorffstr. 41, 68167 Mannheim (DE). MACH, Helmut [DE/DE]; Kaiserstrasse 43, 69115 Heidelberg (DE). RATH, Hans, Peter [DE/DE]; Friedhofstr. 7, 67269 Grünstadt (DE). SCHAUSS, Eckard [DE/DE]; Kirchenstrasse 1, 67259 Heuchelheim (DE).

- (74) Anwalt: POHL, Michael; Reitstötter, Kinzebach & Partner (GbR), Ludwigsplatz 4, 67059 Ludwigshafen (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: POLYMER COMPOSITION CONTAINING AT LEAST ONE MIDDLE MOLECULAR WEIGHT REACTIVE POLY-ISOBUTENE

(54) Bezeichnung: POLYMERZUSAMMENSETZUNG, ENTHALTEND WENIGSTENS EIN MITTELMOLEKULARES REAKTIVES POLYISOBUTEN

(57) Abstract: The invention relates to a polymer composition containing at component that contains at least one polyisobutene based on one middle molecular weight polyisobutene and at least another polymer different therefrom.

(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft eine Polymerzusammensetzung, enthaltend wenigstens eine Polyisobuten-haltige-Komponente auf Basis eines mittellmolekularen reaktiven polyisobutens und wenigstens einem weiteren, davon verschiedenen Polymer.



WO 03/020822 PCT/EP02/09608

Polymerzusammensetzung, enthaltend wenigstens ein mittelmolekulares reaktives Polyisobuten

5 Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft eine Polymerzusammensetzung, enthaltend wenigstens eine Polyisobuten-haltige Komponente auf Basis eines mittelmolekularen reaktiven Polyisobutens und wenig-10 stens ein weiteres, davon verschiedenes Polymer.

Organische Polymere (Kunststoffe) können nach sehr unterschiedlichen Kriterien charakterisiert werden. Eine wichtige Polymerklasse sind Thermoplaste. Thermoplaste sind lineare Polymere, die 15 durch Polyaddition (z. B. Polystyrol) oder Polykondensation (z. B. Polycarbonate und Polyarylate aus Bisphenolen) hergestellt werden. Sie liegen amorph ("glasartig") oder kristallin und/oder in Mischformen vor. Oberhalb der Glasübergangstemperatur (amorphe Polymere) oder der Schmelztemperatur werden diese Polymere fließ-20 fähig und können durch Extrusion oder Spritzgießen verarbeitet werden. Eine weitere wichtige Polymerklasse sind Polymere mit gummielastischen Eigenschaften (Elastomere), d. h. niedrig vernetzte Polymere mit Glasübergangstemperaturen von in der Regel höchstens 0 °C. Die für Elastomere charakteristische Vernetzung 25 kann irreversibel über kovalente chemische Bindungen oder reversibel über rein physikalische Phänomene erfolgen. Irreversibel vernetzte Elastomere sind von überaus großer technischer und wirtschaftlicher Bedeutung. Sie werden u. a. durch Vernetzung (Vulkanisierung) von natürlichen und synthetischen Kautschuken 30 hergestellt. Ein Großteil davon dient der Produktion von Gummiartikeln. Zu den reversibel vernetzten Elastomeren zählen beispielsweise Blockcopolymere aus Styrolmonomeren und Dienen, wobei über Letztere eine physikalische Vernetzung erfolgt. Diese verleiht den Polymeren spezielle Verarbeitungseigenschaften, wie 35 z. B. Thermoplastizität. Elastomere mit thermoplastischen Eigenschaften (thermoplastische Elastomere, Elastoplaste, Thermoplaste) sind eine weitere wichtige Polymerklasse, die in der Regel eine Kombination der Gebrauchseigenschaften von Elastomeren und den Verarbeitungseigenschaften von Thermoplasten aufweisen. Auch 40 thermoplastische Elastomere haben weite Verbreitung gefunden und dienen beispielsweise zur Herstellung von Dichtungen, Federungssystemen, Schläuchen etc. Eine besonders wichtige Gruppe der

nischen Hilfsmitteln.

thermoplastischen Elastomere sind die Polystyrole, die zur Modifizierung der Eigenschaften, beispielsweise zur Verbesserung der Schlagzähigkeit, in Form von Copolymeren oder Blends eingesetzt werden können.

Schwierigkeiten bereitet oft die Bereitstellung von Produkten auf Polymerbasis mit einem komplexen Eigenschaftsprofil. Es besteht ein großer Bedarf an Polymeren, die hohe Bruch- und Abriebfestigkeit sowie gute Haftung an Grenzflächen und einfache Verarbeit-10 keit mit hoher (Form)beständigkeit verbinden. Je nach Anwendung der Polymere wird dabei insbesondere ein bestimmtes Grenzflächenverhalten verlangt. Dabei versteht man unter Grenzflächen (Phasengrenzflächen) im Allgemeinen Flächen, die zwei nicht mischbare Phasen voneinander trennen (Gas-flüssig, Gas-fest, flüssig-fest, 15 flüssig-flüssig, fest-fest). Dazu zählen z. B. Anwendungen, bei denen Kleb-, Haft- oder Dichtwirkung, Flexibilität, Kratz- oder Bruchfestigkeit etc. in Kombination beispielsweise mit thermoplastischem Verhalten gefordert wird. Zu den Marktprodukten mit hohen Anforderungen an das Eigenschaftsprofil der darin eingesetz-20 ten Polymere zählen beispielsweise Haftmittel, Haftvermittler, Dichtungsmassen (Dichtstoffe), Klebstoffe, technische Gummiprodukte, Präpolymere zur Vulkanisation, technische Kunststoffe zur Herstellung von Gehäusen, Griffen, Werkzeugen oder anderen tech-

25

Es ist bekannt, zur Erzielung bestimmter Produkteigenschaften Polymerzusammensetzungen einzusetzen, die zwei oder mehrere Polymere aufweisen. Ein bei solchen Zusammensetzungen häufig beobachtetes Problem ist eine Unverträglichkeit der zur Erzielung be-30 stimmter Eigenschaften gemeinsam formulierten Polymere. Diese kann sich beispielsweise durch teilweises Entmischen und sogenanntes "Ausschwitzen" einer Komponente äußern. Es besteht ein ständiger Bedarf an Polymerzusammensetzungen, die einerseits die gewünschten Eigenschaften aufweisen und andererseits ausreichend 35 stabil gegen Entmischungsphänomene sind.

Die WO-A-01/10969 beschreibt die Verwendung von linearen oder sternförmigen Blockcopolymeren, die wenigstens einen Polymerblock aufweisen, der im Wesentlichen aus Isobuten-Einheiten aufgebaut 40 ist und wenigstens zwei Polymerblöcke aufweisen, die im Wesentlichen aus Einheiten aufgebaut sind, die sich von vinylaromatischen Monomeren ableiten, als elastisches Dichtungsmaterial.

Der vorliegenden Erfindung liegt die Aufgabe zu Grunde, eine Po-45 lymerzusammensetzung zur Verfügung zu stellen, die gute mechanische Eigenschaften und/oder gute Grenzflächeneigenschaften aufWO 03/020822 PCT/EP02/09608

3

weist, einfach verarbeitbar ist, und gegenüber einer Entmischung stabil ist.

Erfindungsgemäß wird diese Aufgabe gelöst durch eine Polymerzu-5 sammensetzung, enthaltend:

- wenigstens eine Polyisobuten-haltige Komponente, die ausgewählt ist unter mittelmolekularem, reaktivem Polyisobuten mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht M_n im Bereich von 5000 bis 80000 Dalton und einem Gehalt an endständigen Doppelbindungen von wenigstens 50 Mol-%, Derivaten dieses mittelmolekularen, reaktiven Polyisobutens und Mischungen davon,
- b) wenigstens ein von a) verschiedenes Polymer.

10

- 15 Unter einer Polymerzusammensetzung wird im Rahmen der vorliegenden Erfindung eine Zusammensetzung verstanden, wobei es sich um eine reine Mischung im Sinne einer Ausrüstung der Komponente b) durch eine Komponente a) (compound), eine Zusammensetzung, in der 20 die Komponenten über rein physikalische Phänomene miteinander in Wechselwirkung treten oder um eine Zusammensetzung, in der die Komponenten kovalente Bindungen ausbilden, handeln kann. Die Ausbildung kovalenter Bindungen kann dabei sowohl zwischen den Verbindungen nur einer Komponente a) oder b) als auch zwischen einer 25 Verbindung der Komponente a) und einer Verbindung der Komponente b) erfolgen. Dies kann beispielsweise der Fall sein, wenn die Komponente a) ein reaktives Polyisobuten enthält, welches definitionsgemäß endständige Doppelbindungen aufweist. Dabei kann es beispielsweise zu einer Reaktion zwischen den Doppelbindungen des 30 Polyisobutens oder auch zu einer zumindest teilweisen Pfropfung auf eine weitere Polyisobutenkette oder die Komponente b) kommen. Es sind jedoch auch andere Mechanismen vorstellbar. So kann ganz allgemein durch geeignete Wahl der Bedingungen (Temperatur, elektromagnetische Strahlung, Katalysatorzusatz) eine Reaktion zwi-35 schen komplementären funktionellen Gruppen wenigstens einer Verbindung der Komponente a) und wenigstens einer Verbindung der Komponente b) induziert werden. Geeignete Verbindungen der Komponenten a) und b), geeignete komplementäre funktionelle Gruppen und Reaktionsbedingungen werden im Folgenden beschrieben.
- Bei der Komponente a) handelt es sich um eine Polyisobuten-haltige Komponente auf Basis mittelmolekularer, reaktiver Polyisobutene. "reaktive" Polyisobutene unterscheiden sich von den "niedrigreaktiven" Polyisobutenen durch den Gehalt an Doppelbindungen in der $\alpha-$ oder $\beta-$ Position. Vorzugsweise umfasst die Komponente a) wenigstens ein Polyisobuten mit einem Anteil an $\alpha-$ und/oder $\beta-$ ständigen Doppelbindungen von mindestens 50 Mol-%, besonders be-